



भारत का राजपत्र The Gazette of India

असाधारण
EXTRAORDINARY

भाग II—खण्ड 3—उप-खण्ड (ii)
PART II—Section 3—Sub-section (ii)

प्राधिकार से प्रकाशित
PUBLISHED BY AUTHORITY

सं. 940]

नई दिल्ली, सोमवार, जुलाई 30, 2007/श्रावण 8, 1929

No. 940]

NEW DELHI, MONDAY, JULY 30, 2007/SRAVANA 8, 1929

रसायन और उर्वरक मंत्रालय

राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण

आदेश

नई दिल्ली, 30 जुलाई, 2007

का.आ. 1292(अ).—जबकि, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय के संकल्प सं. 33/7/97-पी आई-1, तारीख 29 अगस्त, 1997 द्वारा राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण की स्थापना, अन्य बातों के साथ प्रपुंज औषधियों तथा विनिर्मितियों मूल्य निर्धारित करने और उनमें यदि कोई परिवर्तन है तो उन्हें अधिसूचित करने, अनियंत्रित औषधों और विनिर्मितियों के मूल्यों को मॉनिटर करने और औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश के प्रावधानों का कार्यान्वयन करने के लिए, की गई थी।

2. जबकि, रसायन और उर्वरक मंत्रालय ने सं. का.आ. 637(अ), तारीख 4 सितम्बर, 1997 द्वारा औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 1995 (डीपीसीओ, 1995) के पैरा 26 के अनुसरण में और तदुपरान्त केन्द्रीय सरकार की ओर से राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण द्वारा प्रयुक्त की जाने वाली डीपीसीओ, 1995 के विशेषीकृत पैरों के सम्बन्ध में शक्तियां प्रत्यायोजित की थीं।

3. जबकि, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण नियमित रूप से ओ आर जी - आई एम एस में उपलब्ध मूल्य पर आँकड़ों के आधार पर अनियंत्रित (गैर-अनुसूचित) विनिर्मितियों के मूल्यों का अनुश्रवण करता है और जिसमें कि ओ आर जी - आई एम एस से प्राप्त आँकड़ों से देखा गया है कि मैसर्स डॉ. रेड्डी लेब लिमिटेड द्वारा उत्पादित रिलेन्ट विनिर्मित पैक के मूल्य में जुलाई, 2004 से जुलाई, 2005 की अवधि के दौरान 20% से अधिक की वृद्धि हुई। अतएव सम्बन्धित कम्पनी को इसके सम्बन्ध में ऐसी मूल्य-वृद्धि के लिए कारण प्रस्तुत करने के निर्देश दिए गए थे। इस कार्यालय द्वारा कई बार पत्र-व्यवहार के बाद भी कम्पनी किसी भी प्रकार का उत्तर देने में असफल रही। किसी अन्य आँकड़े या कम्पनी से किसी औचित्य की अनुपस्थिति में और उपलब्ध सूचना के आधार पर पाया गया कि सम्बन्धित वर्ष के दौरान उक्त कथित विनिर्मित पैक के लिए 20% से ज्यादा की मूल्य-वृद्धि अनुचित और लोकहित के विरुद्ध थी क्योंकि यह उपभोक्ताओं पर बिना पर्याप्त औचित्य के अतर्कसंगत भार डालती है।

4. तदुपरान्त राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी किए गए आदेश सं. का.आ. 637(अ), तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 10 और 11 के उप-पैरा (ख) के अधीन प्रत्यायोजित शक्तियों का प्रयोग करते हुए, यह समाधान हो जाने पर कि लोकहित में ऐसा करना आवश्यक है, नीचे दिए गए ब्यौरों के अनुसार मै. रेड्डी लेब लिमिटेड द्वारा उत्पादित निम्नलिखित के सूत्रयोगों के पैकों में से प्रत्येक के उत्पाद शुल्क और स्थानीय शुल्क, यदि कोई हो, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत अधिसूचित करती है, जैसा कि निम्न विवरण में दिया गया है—

(1)

सारणी

क्र.सं.	विनिर्मित का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम खुदरा कीमत (उत्पाद शुल्क* और स्थानीय कर सहित) (रु.)
1	2	3	4	5
1.	रिलेन्ट	स्ट्रीज़न एचसीएल बीपी-5 मिग्रा. और एम्ब्रोक्सोल एचसीएल गोलियां बीपी-60 मिग्रा.	10 का पत्ता	35.78

*उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर के वास्तविक भुगतान की शर्त पर

5. उक्त उल्लिखित विनिर्मित पैक के लिए निर्धारित अधिकतम खुदरा मूल्य, मैसर्स रेड्डी लेब लिमिटेड द्वारा डीपीसीओ, 1995 के पैरा 15 के प्रावधानों के अनुसार प्रपत्र V में मूल्य सूची जारी करते हुए, इस आदेश की प्राप्ति के 15 दिनों के अन्दर लागू करना होगा।

6. एक या दोनों कम्पनियों का उक्त अनुबद्ध समय के भीतर उपर्युक्त अनुसार निर्धारित अधिकतम खुदरा मूल्य को लागू करने में असफल रहना आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन किसी और अन्य सभी उपयुक्त कार्यवाहियों के साथ डीपीसीओ, 1995 के पैरा 13 के अधीन अधि-प्रभारित राशि की वसूली के लिए कार्यवाही को आकर्षित करेगा।

7. उक्त कथित विनिर्मित की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मित के संचटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।

8. उक्त कथित विनिर्मित की विनिर्माता/विपणन कम्पनी संयुक्त एवं पृथक रूप से इस आदेश एवं इसमें उक्त उल्लिखित शर्तों के अनुपालन के लिए उत्तरदायी होगी।

[कां. सं./95/2007/वि/फा. सं. 20(138)/2007/एनपीपीए-डिवी.-IV]

पी. के. साह, उप-निदेशक (लागत)

MINISTRY OF CHEMICALS AND FERTILIZERS
(NATIONAL PHARMACEUTICAL PRICING AUTHORITY)

ORDER

New Delhi, the 30th July, 2007

S.O.1292(E)—Whereas, the National Pharmaceutical Pricing Authority was established *vide* the Resolution of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers No. 33/7/97-PI.I, dated 29th August, 1997 *inter alia*, to fix prices and notify the changes therein, if any, of bulk drug and formulations, monitor the prices of decontrolled drugs and formulations and oversee the implementation of the provisions of the Drugs (Price Control) Order.

2. Whereas, the Ministry of Chemicals and Fertilizers *vide* S.O. 637(E), dated 4th September, 1997 in pursuance of paragraph 26 of the Drugs (Price Control) Order, 1995 (DPCO, 1995) and thereafter delegated the powers in respect of specified paragraphs of the DPCO, 1995 to be exercised by the National Pharmaceutical Pricing Authority on behalf of the Central Government.

3. Whereas, the National Pharmaceutical Pricing Authority monitors the prices of decontrolled (non-scheduled) formulations on the basis of data on price available in ORG IMS on regular basis and wherein, from the data obtained from ORG-IMS it was observed that price of Relent formulation pack manufactured by M/s. Dr. Reddy's Labs Ltd. increased by more than 20% during the period from July, 2004 to July, 2005. The concerned company was therefore directed to furnish the reasons for such price increase in pursuance thereof. Despite several communications from this office, the said company failed to furnish any reply. In the absence of any other data or justification from the company and on the basis of available information, the price increase by more than 20% during the relevant year, for the abovesaid formulation pack, was unjustified and against public interest in as much as it puts an unreasonable burden on the consumers without sufficient justification.

4. Now, therefore, in exercise of the powers delegated under sub-para (b) of Paras 10 and 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995 *vide* No. S.O. 637(E), dated 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and thereafter, the National Pharmaceutical Pricing Authority being satisfied that it is necessary in the public interest so to do, hereby notifies the maximum retail price including excise duty and local taxes, of the following formulation pack manufactured by M/s. Dr. Reddy's Labs. Ltd. as per the details herein under :—

TABLE

Sl. No.	Name of the formulation	Strength/composition	Pack size	Maximum Retail Price (including excise duty* and local taxes). (In Rs.)
1.	Relent	Cetirizine Hcl BP 5mg and Ambroxol Hcl Tab BP 60mg	10's strip	35.78

* subject to actual payment of excise duty + local taxes.

5. The maximum Retail Price fixed for the above mentioned formulation pack shall be implemented by M/s. Dr. Reddy's Labs. Ltd within 15 days from receipt of this order by issuing a price list in Form V in accordance with the provisions of paragraph 15 of DPCO, 1995.

6. Failure of the above said company to implement the Maximum Retail Price fixed, as above, within the stipulated aforesaid time shall attract action under Paragraph 13 of DPCO, 1995 for recovery of overcharged amount along with any and all other appropriate action, under the provisions of DPCO, 1995 read with the Essential Commodities Act, 1955.

7. The manufacturer/marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.

8. The manufacturer/marketing company for the above said formulation shall be jointly and severally responsible to comply with this order and conditions mentioned herein above.

[PN/95/2007/L. F. No. 20(138)/2007/Div-IV/NPPA]

P. K. SAHA, Dy. Director (Cost)

आदेश

नई दिल्ली, 30 जुलाई, 2007

का.आ. 1293(अ).—जबकि, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय के संकल्प सं. 33/7/97-पी आई-1 तारीख 29 अगस्त, 1997 द्वारा राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण की स्थापना, अन्य बातों के साथ प्रपुंज औषधियों तथा विनिर्मितियों मूल्य निर्धारित करने और उनमें यदि कोई परिवर्तन हैं तो उन्हें अधिसूचित करने, अनियंत्रित औषधों और विनिर्मितियों के मूल्यों को मॉनिटर करने और औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश के प्रावधानों का कार्यान्वयन करने के लिए, की गई थी।

2. जबकि, रसायन और उर्वरक मंत्रालय ने सं. का.आ. 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 द्वारा औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 1995 (डीपीसीओ, 1995) के पैरा 26 के अनुसरण में और तदुपरान्त केन्द्रीय सरकार की ओर से राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण द्वारा प्रयुक्त की जाने वाली डीपीसीओ, 1995 के विशेषीकृत पैरों के सम्बन्ध में शक्तियां प्रत्यायोजित की थीं।

3. जबकि, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण नियमित रूप से ओ आर जी - आई एम एस में उपलब्ध मूल्य पर आँकड़ों के आधार पर अनियंत्रित (गैर-अनुसूचित) विनिर्मितियों के मूल्यों का अनुश्रवण करता है और जिसमें कि ओ आर जी - आई एम एस से प्राप्त आँकड़ों से देखा गया है कि मैसर्स रेनबेक्सी लेब लिमिटेड द्वारा उत्पादित सिलानेम 500 मिग्रा. गोलिएन के विनिर्मित पैक के मूल्य में अप्रैल 2004 से अप्रैल 2005 की अवधि के दौरान 20% से अधिक की वृद्धि हुई। सम्बन्धित कम्पनी को इसके सम्बन्ध में ऐसी मूल्य-वृद्धि के लिए कारण प्रस्तुत करने के निर्देश दिए गए थे। कम्पनी से प्राप्त उत्तर की परीक्षा की गई और पाया गया कि सम्बन्धित वर्ष के दौरान उक्त कथित विनिर्मित पैक के लिए 20% से ज्यादा की मूल्य-वृद्धि अनुचित और लोकहित के विरुद्ध थी क्योंकि यह उपभोक्ताओं पर बिना पर्याप्त औचित्य के अतर्कसंगत भार डालती है।

4. तदुपरान्त राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी किए गए आदेश सं. का.आ. 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 10 और 11 के उप-पैरा (ख) के अधीन प्रत्यायोजित शक्तियों का प्रयोग करते हुए, यह समाधान हो जाने पर कि लोकहित में ऐसा करना आवश्यक है, नीचे दिए गए ब्यौरों के अनुसार मै. रेनबेक्सी लेब लिमिटेड द्वारा उत्पादित निम्नलिखित विनिर्मितियों के पैकों में से प्रत्येक के उत्पाद शुल्क और स्थानीय शुल्क, यदि कोई हो, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा मूल्य अधिसूचित करती है, जैसा कि निम्न विवरण में दिया गया है -

सारणी

क्र.सं.	विनिर्माता का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम खुदरा मूल्य (उत्पाद शुल्क* और स्थानीय कर सहित) (रु.)
1	2	3	4	5
1.	सिलानेम 500 मिग्रा. गोलियां	एन्हाइड्रेस इमीपेनम 500 मिग्रा. के बराबर इमीपेनम पीएच.ईयूआर. बफर 500 मिग्रा. के रूप में जोड़े गए सिलासटेटिन सोडियम बायकार्बोनेट यूएसपी के बराबर सिलासटेटिन पीएच. ईयूआर.	1 बायल पैक	1113.00

*उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर के वास्तविक भुगतान की शर्त पर

5. उक्त उल्लिखित विनिर्माता पैक के लिए निर्धारित अधिकतम खुदरा मूल्य, मैसर्स रेनबेक्सी लेब लिमिटेड द्वारा डीपीसीओ, 1995 के पैरा 15 के प्रावधानों के अनुसार प्रपत्र V में मूल्य सूची जारी करते हुए, इस आदेश की प्राप्ति के 15 दिनों के अन्दर लागू करना होगा।

6. एक या दोनो कम्पनियों का उक्त अनुबद्ध समय के भीतर उपर्युक्त अनुसार निर्धारित अधिकतम खुदरा मूल्य को लागू करने में असफल रहना आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन किसी और अन्य सभी उपयुक्त कार्यवाहियों के साथ डीपीसीओ, 1995 के पैरा 13 के अधीन अधि-प्रभारित राशि की वसूली के लिए कार्यवाही को आकर्षित करेगा।

7. उक्त कथित विनिर्माता की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्माता के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।

8. उक्त कथित विनिर्माता की विनिर्माता/विपणन कम्पनी संयुक्त एवं पृथक रूप से इस आदेश एवं इसमें उक्त उल्लिखित शर्तों के अनुपालन के लिए उत्तरदायी होगी।

[कां. सं./95/2007/वि/फा. सं. 20(148)/2007/एनपीपीए.-डिबी.-IV]

पी. के. साह, उप-निदेशक (लागत)

ORDER

New Delhi, the 30th July, 2007

S.O.1293(E).— Whereas, the National Pharmaceutical Pricing Authority was established *vide* the Resolution of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers No. 33/7/97-PI.I dated 29th August, 1997 *inter alia*, to fix prices and notify the changes therein, if any, of bulk drug and formulations, monitor the prices of decontrolled drugs and formulations and oversee the implementation of the provisions of the Drugs (Price Control) Order.

2. Whereas, the Ministry of Chemicals and Fertilizers *vide* S.O. 637(E) dated 4th September, 1997 in pursuance of paragraph 26 of the Drugs (Price Control) Order, 1995 (DPCO, 1995) and thereafter delegated the powers in respect of specified paragraphs of the DPCO, 1995 to be exercised by the National Pharmaceutical Pricing Authority on behalf of the Central Government.

3. Whereas, the National Pharmaceutical Pricing Authority monitors the prices of decontrolled (non-scheduled) formulations on the basis of data on price available in ORG IMS on regular basis and wherein, from the data obtained from ORG-IMS it was observed that price of Cilane 500mg formulation pack manufactured by M/s Ranbaxy Labs Ltd. increased by more than 20% during the period from April, 2004 to April, 2005. The concerned company was therefore directed to furnish the reasons for such price increase in pursuance thereof. The reply from the company was examined and it was observed that the price increase by more than 20% during the relevant year, for the above said formulation pack, was unjustified and against public interest in as much as it puts an unreasonable burden on the consumers without sufficient justification.

4. Now, therefore, in exercise of the powers delegated under sub-para (b) of Para 10 and 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995 *vide* S.O. No. 637(E) dated 4th September 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and thereafter, the National Pharmaceutical Pricing Authority being satisfied that it is necessary in the public interest so to do, hereby notifies the maximum retail price including excise duty and local taxes, of the following formulation pack manufactured by M/s Ranbaxy Labs Ltd. as per the details herein under :—

TABLE

Sl. No.	Name of the formulation	Strength/composition	Pack size	Maximum Retail Price (including excise duty* and local taxes). (In Rs.)
1.	Cilastat 500mg Injection	Imipenem Ph. Eur. Equivalent to anhydrous Imipenem 500 mg, Cilastatin Sodium. Ph. Eur. Equivalent to Cilastatin Sodium Bicarbonate USP added as buffer 500 mg.	One vial pack	1113.00

* Subject to actual payment of excise duty + local taxes.

5. The maximum Retail Price fixed for the above mentioned formulation pack shall be implemented by M/s. Ranbaxy Labs Ltd. within 15 days from receipt of this order by issuing a price list in Form V in accordance with the provisions of Paragraph 15 of DPCO, 1995.

6. Failure of either or both companies to implement the Maximum Retail Price fixed, as above, within the stipulated aforesaid time shall attract action under Paragraph 13 of DPCO, 1995 for recovery of overcharged amount along with any and all other appropriate action, under the provisions of DPCO, 1995 read with the Essential Commodities Act, 1955.

7. The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.

8. The manufacturer/marketing company for the above said formulation shall be jointly and severally responsible to comply with this order and conditions mentioned herein above.

[PN/95/2007/L/F.No. 20(148)/2007/Div-IV/NPPA]

P. K. SAHA, Dy. Director (Cost)

आदेश

नई दिल्ली, 30 जुलाई, 2007

का.आ. 1294(अ).—जबकि भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय के संकल्प सं. 33/7/97-पी आई-1 तारीख 29 अगस्त, 1997 द्वारा राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण की स्थापना, अन्य बातों के साथ प्रयुज औषधियों तथा विनिर्मितियों मूल्य निर्धारित करने और उनमें यदि कोई परिवर्तन है तो उन्हें अधिसूचित करने, अनियंत्रित औषधों और विनिर्मितियों के मूल्यों को मॉनिटर करने और औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश के प्रावधानों को कार्यान्वयन करने के लिए, की गई थी।

2. जबकि रसायन और उर्वरक मंत्रालय ने सं. का.आ. 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 द्वारा औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 1995 (डीपीसीओ, 1995) के पैरा 26 के अनुसरण में और तदुपरान्त केन्द्रीय सरकार की ओर से राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण द्वारा प्रयुक्त की जाने वाली डीपीसीओ, 1995 के विशेषीकृत पैरों के सम्बन्ध में शक्तियां प्रत्यायोजित की थी।

3. जबकि राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण नियमित रूप से ओ आर जी - आई एम एस में उपलब्ध मूल्य पर आँकड़ों के आधार पर अनियंत्रित (गैर-अनुसूचित) विनिर्मितियों के मूल्यों का अनुश्रवण करता है और जिसमें कि ओ आर जी - आई एम एस से प्राप्त आँकड़ों से देखा गया है कि मैसर्स रेनबेक्सी लेब लिमिटेड द्वारा उत्पादित कावेरेटा 50 मिग्रा. गोलिएन के विनिर्मित पैक के मूल्य में मई 2004 से मई 2005 की अवधि के दौरान 20% से अधिक की वृद्धि हुई। सम्बन्धित कम्पनी को इसके सम्बन्ध में ऐसी मूल्य-वृद्धि के लिए कारण प्रस्तुत करने के निर्देश दिए गए थे। कम्पनी से प्राप्त उत्तर की परीक्षा की गई और पाया गया कि सम्बन्धित वर्ष के दौरान उक्त कथित विनिर्मित पैक के लिए 20% से ज्यादा की मूल्य-वृद्धि अनुचित और लोकहित के विरुद्ध थी क्योंकि यह उपभोक्ताओं पर बिना पर्याप्त औचित्य के अतर्कसंगत भार डालती है।

4. तदुपरान्त राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी किए गए आदेश सं. का.आ. 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 10 और 11 के उप-पैरा (ख) के अधीन प्रत्यायोजित शक्तियों का प्रयोग करते हुए, यह समाधान हो जाने पर कि लोकहित में ऐसा करना आवश्यक है, नीचे दिए गए ब्यौरों के अनुसार मै. रेनबेक्सी लेब लिमिटेड द्वारा उत्पादित निम्नलिखित विनिर्मितियों के पैकों में से प्रत्येक के उत्पाद शुल्क और स्थानीय शुल्क, यदि कोई हो, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा मूल्य अधिसूचित करती है, जैसा कि निम्न विवरण में दिया गया है -

सारणी

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम खुदरा मूल्य (उत्पाद शुल्क* और स्थानीय कर सहित) (रु.)
1	2	3	4	5
1.	कावरेटा 50 मिग्रा. गोलियां	सिल्डेनेफिल 50 मिग्रा. के बराबर सिल्डेनेफिल साइट्रेट	4 का पत्ता	89.77

*उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर के वास्तविक भुगतान की शर्त पर।

5. उक्त उल्लिखित विनिर्मिति पैक के लिए निर्धारित अधिकतम खुदरा मूल्य, मैसर्स रेनबेक्सी लेब लिमिटेड द्वारा डीपीसीओ, 1995 के पैरा 15 के प्रावधानों के अनुसार प्रपत्र V में मूल्य सूची जारी करते हुए इस आदेश की प्राप्ति के 15 दिनों के अन्दर लागू करना होगा।

6. एक या दोनो कम्पनियों का उक्त अनुबद्ध समय के भीतर उपर्युक्त अनुसार निर्धारित अधिकतम खुदरा मूल्य को लागू करने में असफल रहना आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन किसी और अन्य सभी उपयुक्त कार्यवाहियों के साथ डीपीसीओ, 1995 के पैरा 13 के अधीन अधि-प्रभारित राशि की वसूली के लिए कार्यवाही को आकर्षित करेगा।

7. उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।

8. उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी संयुक्त एवं पृथक रूप से इस आदेश एवं इसमें उक्त उल्लिखित शर्तों के अनुपालन के लिए उत्तरदायी होगी।

[कां. सं./95/2007/वि.फा. सं. 20(147)/2007/एनपीपीए-डिबी.-IV]

पी. के. साह, उप-निदेशक (लागत)

ORDER

New Delhi, the 30th July, 2007

S.O. 1294(E).—Whereas the National Pharmaceutical Pricing Authority was established vide the Resolution of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers No. 33/7/97-PI-I dated 29th August, 1997 *inter alia*, to fix prices and notify the changes therein, if any, of bulk drug and formulations, monitor the prices of decontrolled drugs and formulations and oversee the implementation of the provisions of the Drugs (Price Control) Order.

2. Whereas the Ministry of Chemicals and Fertilizers vide S.O. 637(E) dated 4th September, 1997 in pursuance of paragraph 26 of the Drugs (Price Control) Order, 1995 (DPCO, 1995) and thereafter delegated the powers in respect of specified paragraphs of the DPCO, 1995 to be exercised by the National Pharmaceutical Pricing Authority on behalf of the Central Government.

3. Whereas the National Pharmaceutical Pricing Authority monitors the prices of decontrolled (non-scheduled) formulations on the basis of data on price available in ORG IMS on regular basis and wherein, from the data obtained from ORG-IMS it was observed that price of Caverta 50mg Tab. pack manufactured by M/s Ranbaxy Laboratories Ltd. increased by more than 20% during the period from May, 2004 to May, 2005. The concerned company was therefore directed to furnish the reasons for such price increase in pursuance thereof. The reply from the company was examined and it was observed that the price increase by more than 20% during the relevant year, for the above said formulation pack, was unjustified and against public interest in as much as it puts an unreasonable burden on the consumers without sufficient justification.

4. Now, therefore, in exercise of the powers delegated under sub-para (b) of Para 10 and 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995 vide S.O. No. 637(E) dated 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and thereafter, the National Pharmaceutical Pricing Authority being satisfied that it is necessary in the public interest so to do, hereby notifies the maximum retail price including excise duty and local taxes, of the following formulation pack manufactured by M/s Ranbaxy Laboratories Ltd. as per the details herein under:—

TABLE

Sl. No.	Name of the formulation	Strength/composition	Pack size	Maximum Retail Price (including excise duty* and local taxes). (In Rs.)
1.	Caverta 50mg Tablet	Sildenafil citrate equivalent to Sildenafil 50mg	4's strip	89.77

* Subject to actual payment of excise duty + local taxes.

5. The Maximum Retail Price fixed for the above mentioned formulation pack shall be implemented by M/s. Ranbaxy Laboratories Ltd. within 15 days from receipt of this order by issuing a price list in Form V in accordance with the provisions of Paragraph 15 of DPCO, 1995.

6. Failure of either or both companies to implement the Maximum Retail Price fixed, as above, within the stipulated aforesaid time shall attract action under Paragraph 13 of DPCO, 1995 for recovery of overcharged amount along with any and all other appropriate action, under the provisions of DPCO, 1995 read with the Essential Commodities Act, 1955.

7. The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.

8. The manufacturer/marketing company for the above said formulation shall be jointly and severally responsible to comply with this order and conditions mentioned herein above.

[PN/95/2007/L/F.No. 20(147)/2007/Div.-IV/NPPA]

P. K. SAHA, Dy. Director (Cost)

आदेश

नई दिल्ली, 30 जुलाई, 2007

का.आ. 1295(अ).—जबकि भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय के संकल्प सं. 33/7/97-पी आई-1 तारीख 29 अगस्त, 1997 द्वारा राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण की स्थापना, अन्य बातों के साथ प्रपुंज औषधियों तथा विनिर्मितियों मूल्य निर्धारित करने और उनमें यदि कोई परिवर्तन है तो उन्हें अधिसूचित करने, अनियंत्रित औषधों और विनिर्मितियों के मूल्यों को मॉनिटर करने और औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश के प्रावधानों का कार्यान्वयन करने के लिए की गई थी।

2. जबकि रसायन और उर्वरक मंत्रालय ने सं. का.आ. 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 द्वारा औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 1995 (डीपीसीओ, 1995) के पैरा 26 के अनुसरण में और तदुपरान्त केन्द्रीय सरकार की ओर से राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण द्वारा प्रयुक्त की जाने वाली डीपीसीओ, 1995 के विशेषीकृत पैरों के सम्बन्ध में शक्तियाँ प्रत्यायोजित की थी।

3. जबकि राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण नियमित रूप से ओ आर जी - आई एम एस में उपलब्ध मूल्य पर आँकड़ों के आधार पर अनियंत्रित (गैर-अनुसूचित) विनिर्मितियों के मूल्यों का अनुश्रवण करता है और जिसमें कि ओ आर जी - आई एम एस से प्राप्त आँकड़ों से देखा गया है कि मैसर्स केडिला फार्मास्यूटिकल लिमिटेड द्वारा उत्पादित एनवास 2.5 मिग्रा. गोलियों के विनिर्मित पैक के मूल्य में अप्रैल, 2005 से अप्रैल, 2006 की अवधि के दौरान 20% से अधिक की वृद्धि हुई। सम्बन्धित कम्पनी को इसके सम्बन्ध में ऐसी मूल्य-वृद्धि के लिए कारण प्रस्तुत करने के निर्देश दिए गए थे। कम्पनी से प्राप्त उत्तर की परीक्षा की गई और पाया गया कि सम्बन्धित वर्ष के दौरान उक्त कथित विनिर्मित पैक के लिए 20% से ज्यादा की मूल्य-वृद्धि अनुचित और लोकहित के विरुद्ध थी क्योंकि यह उपभोक्ताओं पर बिना पर्याप्त औचित्य के अतर्कसंगत भार डालती है।

4. तदुपरान्त राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी किए गए आदेश सं. का.आ. 637(अ), तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 10 और 11 के उप-पैरा (ख) के अधीन प्रत्यायोजित शक्तियों का प्रयोग करते हुए, यह समाधान हो जाने पर कि लोकहित में ऐसा करना आवश्यक है, नीचे दिए गए ब्यौरों के अनुसार मै. केडिला फार्मास्यूटिकल लिमिटेड द्वारा उत्पादित निम्नलिखित विनिर्मितियों के पैकों में से प्रत्येक के उत्पाद शुल्क और स्थानीय शुल्क, यदि कोई हो, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा मूल्य अधिसूचित करती है, जैसा कि निम्न विवरण में दिया गया है—

सारणी

क्र. सं.	विनिर्मित का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम खुदरा मूल्य (उत्पाद शुल्क* और स्थानीय कर सहित) (रु.)
1	2	3	4	5
1.	एनवास 2.5 मिग्रा. गोलियाँ	इमालाप्रिल मेलिऐड आईपी 2.5 मिग्रा.	15 का पत्ता	26.35

*उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर के वास्तविक भुगतान की शर्त पर।

5. उक्त उल्लिखित विनिर्मित पैक के लिए निर्धारित अधिकतम खुदरा मूल्य, मैसर्स केडिला फार्मास्यूटिकल लिमिटेड द्वारा डीपीसीओ, 1995 के पैरा 15 के प्रावधानों के अनुसार प्रपत्र V में मूल्य सूची जारी करते हुए इस आदेश की प्राप्ति के 15 दिनों के अन्दर लागू करना होगा।

6. एक या दोनों कम्पनियों का उक्त अटूट समय के भीतर उपर्युक्त अनुसार निर्धारित अधिकतम खुदरा मूल्य को लागू करने में असफल रहना आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन किसी और अन्य सभी उपयुक्त कार्यवाहियों के साथ डीपीसीओ, 1995 के पैरा 13 के अधीन अधि-प्रभारित राशि की वसूली के लिए कार्यवाही को आकर्षित करेगा।

7. उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।

8. उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी संयुक्त एवं पृथक रूप से इस आदेश एवं इसमें उक्त उल्लिखित शर्तों के अनुपालन के लिए उत्तरदायी होगी।

[कां. सं./95/2007/वि.फा. सं. 20(148)/2007/एनपीपीए-डिवी.-IV]

पी. के. साह, उप-निदेशक (लागत)

ORDER

New Delhi, the 30th July, 2007

S.O. 1295(E).—Whereas the National Pharmaceutical Pricing Authority was established vide the Resolution of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers No. 33/7/97-Pl. I dated 29th August, 1997 *inter alia*, to fix prices and notify the changes therein, if any, of bulk drug and formulations, monitor the prices of decontrolled drugs and formulations and oversee the implementation of the provisions of the Drugs (Price Control) Order.

2. Whereas the Ministry of Chemicals and Fertilizers *vide* S.O. 637(E), dated 4th September, 1997 in pursuance of paragraph 26 of the Drugs (Price Control) Order, 1995 (DPCO, 1995) and thereafter delegated the powers in respect of specified paragraphs of the DPCO, 1995 to be exercised by the National Pharmaceutical Pricing Authority on behalf of the Central Government.

3. Whereas the National Pharmaceutical Pricing Authority monitors the prices of decontrolled (non-scheduled) formulations on the basis of data on price available in ORG IMS on regular basis and wherein, from the data obtained from ORG-IMS it was observed that price of Envas 2.5 mg. Tab. pack manufactured by M/s. Cadila Pharmaceuticals Ltd. increased by more than 20% during the period from April, 2005 to April, 2006. The concerned company was therefore directed to furnish the reasons for such price increase in pursuance thereof. The reply from the company was examined and it was observed that the price increase by more than 20% during the relevant year, for the above said formulation pack, was unjustified and against public interest in as much as it puts an unreasonable burden on the consumers without sufficient justification.

4. Now, therefore, in exercise of the powers delegated under sub-para (b) of Para 10 and 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995 *vide* No. S.O. 637(E), dated 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and thereafter, the National Pharmaceutical Pricing Authority being satisfied that it is necessary in the public interest so to do, hereby notifies the maximum retail price including excise duty and local taxes, of the following formulation pack manufactured by M/s. Cadila Pharmaceuticals Ltd. as per the details herein under :—

TABLE

Sl.No.	Name of the formulation	Strength/Composition	Pack size	Maximum Retail Price (including excise duty* and local taxes). (In Rs.)
1.	Envas 2.5 mg Tab.	Emalaprill Maleate I.P. 2.5 mg	15's strip	26.35

* subject to actual payment of excise duty + local taxes.

5. The maximum Retail Price fixed for the above mentioned formulation pack shall be implemented by M/s. Cadila Pharmaceuticals Ltd. within 15 days from receipt of this order by issuing a price list in Form V in accordance with the provisions of paragraph 15 of DPCO, 1995.

6. Failure of either or both companies to implement the Maximum Retail Price fixed, as above, within the stipulated aforesaid time shall attract action under Paragraph 13 of DPCO, 1995 for recovery of overcharged amount along with any and all other appropriate action, under the provisions of DPCO, 1995 read with the Essential Commodities Act, 1955.

7. The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.

8. The manufacturer/marketing company for the above said formulation shall be jointly and severally responsible to comply with this order and conditions mentioned herein above.

[PN/95/2007/L/E No. 20(148)/2007/Div-IV/NPPA]

P. K. SAHA, Dy. Director (Cost)

आदेश

नई दिल्ली, 30 जुलाई, 2007

का.आ. 1296(अ).—जबकि भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय के संकल्प सं. 33/7/97-पी आई-1 तारीख 29 अगस्त, 1997 द्वारा राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण की स्थापना, अन्य बातों के साथ प्रपुंज औषधियों तथा विनिर्मितियों के मूल्य निर्धारित करने और उनमें यदि कोई परिवर्तन है तो उन्हें अधिसूचित करने, अनियंत्रित औषधों और विनिर्मितियों के मूल्यों को मॉनिटर करने और औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश के प्रावधानों का कार्यान्वयन करने के लिए, की गई थी।

2. जबकि रसायन और उर्वरक मंत्रालय ने सं. का.आ. 637(अ), तारीख 4 सितम्बर, 1997 द्वारा औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 1995 (डीपीसीओ, 1995) के पैरा 26 के अनुसरण में और तदुपरान्त केन्द्रीय सरकार की ओर से राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण द्वारा प्रयुक्त की जाने वाली डीपीसीओ, 1995 के विशेषीकृत पैरों के सम्बन्ध में शक्तियां प्रत्यायोजित की थीं।

3. जबकि राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण नियमित रूप से ओ आर जी-आई एम एस में उपलब्ध मूल्य पर आँकड़ों के आधार पर अनियंत्रित (गैर-अनुसूचित) विनिर्मितियों के मूल्यों का अनुश्रवण करता है और जिसमें कि ओ आर जी-आई एम एस से प्राप्त आँकड़ों से देखा गया है कि मैसर्स केडिला फार्मास्यूटिकल लिमिटेड द्वारा उत्पादित एनवास 5 मिग्रा. गोलियों के विनिर्मित पैक के मूल्य में अप्रैल, 2005 से अप्रैल, 2006 की अवधि के दौरान 20% से अधिक की वृद्धि हुई। सम्बन्धित कम्पनी को इसके सम्बन्ध में ऐसी मूल्य-वृद्धि के लिए कारण प्रस्तुत करने के निर्देश दिए गए थे। कम्पनी से प्राप्त उत्तर की परीक्षा की गई और पाया गया कि सम्बन्धित वर्ष के दौरान उक्त कथित विनिर्मित पैक के लिए 20% से ज्यादा की मूल्य-वृद्धि अनुचित और लोकहित के विरुद्ध थी क्योंकि यह उपभोक्ताओं पर बिना पर्याप्त औचित्य के असर्कसंगत भार डालती है।

4. तदुपरान्त राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी किए गए आदेश सं. का.आ. 637(अ), तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमती नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 10 और 11 के उप-पैरा (ख) के अधीन प्रत्यायोजित शक्तियों का प्रयोग करते हुए, यह समाधान हो जाने पर कि लोकहित में ऐसा करना आवश्यक है, नीचे दिए गए ब्यौरों के अनुसार मै. केडिला फार्मास्यूटिकल लिमिटेड द्वारा उत्पादित निम्नलिखित विनिर्मितियों के पैकों में से प्रत्येक के उत्पाद शुल्क और स्थानीय शुल्क, यदि कोई हो, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा मूल्य अधिसूचित करती है, जैसा कि निम्न विवरण में दिया गया है :

सारणी

क्र. सं.	विनिर्मित का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम खुदरा मूल्य (उत्पाद शुल्क* और स्थानीय कर सहित) (रु.)
1	2	3	4	5
1.	एनवास 5 मिग्रा. गोलियां	इमालाप्रिल मेलिपेट आईपी 5 मिग्रा.	15 का पक्ता	42.98

*उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर के वास्तविक भुगतान की शर्त पर।

5. उक्त उल्लिखित विनिर्मित पैक के लिए निर्धारित अधिकतम खुदरा मूल्य, मैसर्स केडिला फार्मास्यूटिकल लिमिटेड द्वारा डीपीसीओ, 1995 के पैरा 15 के प्रावधानों के अनुसार प्रपत्र V में मूल्य सूची जारी करते हुए इस आदेश की प्राप्ति के 15 दिनों के अन्दर लागू करना होगा।

6. एक या दोनों कम्पनियों का उक्त अनुबद्ध समय के भीतर उपर्युक्त अनुसार निर्धारित अधिकतम खुदरा मूल्य को लागू करने में असफल रहना आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन किसी और अन्य सभी उपयुक्त कार्यवाहियों के साथ डीपीसीओ, 1995 के पैरा 13 के अधीन अधिप्रधारित राशि की वसूली के लिए कार्यवाही को आकर्षित करेगा।

7. उक्त कथित विनिर्मित की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मित के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।

8. उक्त कथित विनिर्मित की विनिर्माता/विपणन कम्पनी संयुक्त एवं पृथक् रूप से इस आदेश एवं इसमें उक्त उल्लिखित शर्तों के अनुपालन के लिए उत्तरदायी होगी।

[कां. सं./95/2007/वि/फा. सं. 21(803)/2007/एनपीपीए-डिवी.-IV]

पो. के. साह, उप-निदेशक (लागत)

ORDER

New Delhi, the 30th July, 2007

S.O.1296(E).—Whereas the National Pharmaceutical Pricing Authority was established *vide* the Resolution of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers No. 33/7/97-PI-I dated 29th August, 1997 *inter alia*, to fix prices and notify the changes therein, if any, of bulk drug and formulations, monitor the prices of decontrolled drugs and formulations and oversee the implementation of the provisions of the Drugs (Price Control) Order.

2. Whereas the Ministry of Chemicals and Fertilizers *vide* S.O. 637(E) dated 4th September, 1997 in pursuance of paragraph 26 of the Drugs (Price Control) Order, 1995 (DPCO, 1995) and thereafter delegated the powers in respect of specified paragraphs of the DPCO, 1995 to be exercised by the National Pharmaceutical Pricing Authority on behalf of the Central Government.

3. Whereas the National Pharmaceutical Pricing Authority monitors the prices of decontrolled (non-scheduled) formulations on the basis of data on price available in ORG-IMS on regular basis and wherein, from the data obtained from ORG-IMS it was observed that price of Envas 5mg. Tab. pack manufactured by M/s. Cadila Pharmaceuticals Ltd. increased by more than 20% during the period from April, 2005 to April, 2006. The concerned company was therefore directed to furnish the reasons for such price increase in pursuance thereof. The reply from the company was examined and it was observed that the price increase by more than 20% during the relevant year, for the above said formulation pack, was unjustified and against public interest in as much as it puts an unreasonable burden on the consumers without sufficient justification.

4. Now, therefore, in exercise of the powers delegated under sub-para (b) of Para 10 and 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995 *vide* No. S.O. 637(E) dated 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and thereafter, the National Pharmaceutical Pricing Authority being satisfied that it is necessary in the public interest so to do, hereby notifies the maximum retail price including excise duty and local taxes, of the following formulation pack manufactured by M/s. Cadila Pharmaceuticals Ltd. as per the details herein under :—

TABLE

Sl.No.	Name of the formulation	Strength/Composition	Pack size	Maximum Retail Price (including excise duty* and local taxes). (In Rs.)
1	2	3	4	5
1.	Envas 5mg. Tablet	Emalapril Maleate I.P. 5mg.	15's strip	42.98

* Subject to actual payment of excise duty + local taxes.

5. The maximum Retail Price fixed for the above mentioned formulation pack shall be implemented by M/s. Cadila Pharmaceuticals Ltd. within 15 days from receipt of this order by issuing a price list in Form V in accordance with the provisions of paragraph 15 of DPCO, 1995.

6. Failure of either or both companies to implement the Maximum Retail Price fixed, as above, within the stipulated aforesaid time shall attract action under Paragraph 13 of DPCO, 1995 for recovery of overcharged amount along with any and all other appropriate action, under the provisions of DPCO, 1995 read with the Essential Commodities Act, 1955.

7. The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.

8. The manufacturer/marketing company for the above said formulation shall be jointly and severally responsible to comply with this order and conditions mentioned herein above.

[PN/95/2007/L/F.No. 21(803)/2007/NPPA-Div.-IV]

P. K. SAHA, Dy. Director (Cost)

आदेश

नई दिल्ली, 30 जुलाई, 2007

क्र.आ. 1297(अ).—जबकि भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय के संकल्प सं. 33/7/97-पी आई-1 तारीख 29 अगस्त, 1997 द्वारा राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण की स्थापना, अन्य बातों के साथ प्रपुंज औषधियों तथा विनिमित्तियों के मूल्य निर्धारित करने और उनमें यदि कोई परिवर्तन है तो उन्हें अधिसूचित करने, अनियंत्रित औषधों और विनिमित्तियों के मूल्यों को मॉनिटर करने और औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश के प्रावधानों का कार्यान्वयन करने के लिए की गई थी।

2. जबकि रसायन और उर्वरक मंत्रालय ने सं. का.आ. 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 द्वारा औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 1995 (डीपीसीओ, 1995) के पैरा 26 के अनुसरण में और तदुपरान्त केन्द्रीय सरकार की ओर से राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण द्वारा प्रयुक्त की जाने वाली डीपीसीओ, 1995 के विशेषीकृत पैरों के सम्बन्ध में शक्तियाँ प्रत्यायोजित की थी।

3. जबकि राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण निम्नलिखित रूप से ओ आर जी-आई एम एस में उपलब्ध मूल्य पर आँकड़ों के आधार पर अनियंत्रित (गैर-अनुसूचित) विनिर्मितियों के मूल्यों का अनुश्रवण करता है और जिसमें कि ओ आर जी-आई एम एस से प्राप्त आँकड़ों से देखा गया है कि मैसर्स वेलेस लेबोरेट्रीज प्रा. लिमिटेड द्वारा उत्पादित एवं मैसर्स वेलेस फार्मास्यूटिकल प्रा. लिमिटेड द्वारा बाजार में उतारे गए वेलेमाइसिन सस्पेंशन 30 मिलि के विनिर्मित पैक के मूल्य में जून 2004 से जून 2005 की अवधि के दौरान 20% से अधिक की वृद्धि हुई। सम्बन्धित कम्पनी को इसके सम्बन्ध में ऐसी मूल्य-वृद्धि के लिए कारण प्रस्तुत करने के निर्देश दिए गए थे। कम्पनी से प्राप्त उत्तर की परीक्षा की गई और पाया गया कि सम्बन्धित वर्ष के दौरान उक्त कथित विनिर्मित पैक के लिए 20% से ज्यादा की मूल्य-वृद्धि अनुचित और लोकहित के विरुद्ध थी क्योंकि यह उपभोक्ताओं पर बिना पर्याप्त औचित्य के अतर्कसंगत भार डालती है।

4. तदुपरान्त राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी किए गए आदेश सं. का.आ. 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 10 और 11 के उप-पैरा (ख) के अधीन प्रत्यायोजित शक्तियों का प्रयोग करते हुए, यह समाधान हो जाने पर कि लोकहित में ऐसा करना आवश्यक है, नीचे दिए गए व्यौरों के अनुसार मैसर्स वेलेस लेबोरेट्रीज प्रा. लिमिटेड द्वारा उत्पादित एवं मैसर्स वेलेस फार्मास्यूटिकल प्रा. लिमिटेड द्वारा बाजार में उतारे गए निम्नलिखित विनिर्मितियों के पैकों में से प्रत्येक के उत्पाद शुल्क और स्थानीय शुल्क, यदि कोई हो, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा मूल्य अधिसूचित करती है, जैसा कि निम्न विवरण में दिया गया है :

सारणी

क्र.सं.	विनिर्मित का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम खुदरा मूल्य (उत्पाद शुल्क* और स्थानीय कर सहित) (रु.)
1	2	3	4	5
1.	वेलेमाइसिन सस्पेंशन 30 मिलि	कोलिस्टीन सल्फेट यूएसपी (कोलिस्टीन 12.5 मिग्रा. के बराबर) रंग सनसेट पीला एफसीएफ	30 मिलि	25.46

* उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर के वास्तविक भुगतान की शर्त पर।

5. उक्त उल्लिखित विनिर्मित पैक के लिए निर्धारित अधिकतम खुदरा मूल्य, मैसर्स वेलेस लेबोरेट्रीज प्रा. लिमिटेड एवं मैसर्स वेलेस फार्मास्यूटिकल प्रा. लिमिटेड द्वारा डीपीसीओ, 1995 के पैरा 15 के प्रावधानों के अनुसार प्रपत्र-V में मूल्य सूची जारी करते हुए इस आदेश की प्राप्ति के 15 दिनों के अन्दर लागू करना होगा।

6. एक या दोनों कम्पनियों का उक्त अनुबद्ध समय के भीतर उपर्युक्त अनुसार निर्धारित अधिकतम खुदरा मूल्य को लागू करने में असफल रहना आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन किसी और अन्य सभी उपयुक्त कार्यवाहियों के साथ डीपीसीओ, 1995 के पैरा 13 के अधीन अधि-प्रभारित राशि की वसूली के लिए कार्यवाही को आकर्षित करेगा।

7. उक्त कथित विनिर्मित की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मित के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।

8. उक्त कथित विनिर्मित की विनिर्माता/विपणन कम्पनी संयुक्त एवं पृथक् रूप से इस आदेश एवं इसमें उक्त उल्लिखित शर्तों के अनुपालन के लिए उत्तरदायी होगी।

* [कां. सं./95/2007/वि/फा. सं. 21(788)/2007/एनपीपीए.-डिबी.-IV]

पी. के. साह, उप-निदेशक (लागत)

ORDER

New Delhi, the 30th July, 2007

S.O. 1297(E).—Whereas the National Pharmaceutical Pricing Authority was established *vide* the Resolution of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers No. 33/7/97-PI.I dated 29th August, 1997 inter alia, to fix prices and notify the changes therein, if any, of bulk drug and formulations, monitor the prices of decontrolled drugs and formulations and oversee the implementation of the provisions of the Drugs (Price Control) Order.

2. Whereas the Ministry of Chemicals and Fertilizers *vide* S.O. 637(E) dated 4th September, 1997 in pursuance of paragraph 26 of the Drugs (Price Control) Order, 1995 (DPCO, 1995) and thereafter delegated the powers in respect of specified paragraphs of the DPCO, 1995 to be exercised by the National Pharmaceutical Pricing Authority on behalf of the Central Government.

3. Whereas the National Pharmaceutical Pricing Authority monitors the prices of decontrolled (non-scheduled) formulations on the basis of data on price available in ORG IMS on regular basis and wherein, from the data obtained from ORG-IMS it was observed that price of Walamycin Susp. 30ml. pack manufactured by M/s. Wallace Laboratories Pvt. Ltd. and marketed by M/s. Wallace Pharmaceuticals Pvt. Ltd. increased by more than 20% during the period from April 2004 to June 2005. The concerned company was therefore directed to furnish the reasons for such price increase in pursuance thereof. The reply from the company was examined and it was observed that the price increase by more than 20% during the relevant year, for the above said formulation pack, was unjustified and against public interest in as much as it puts an unreasonable burden on the consumers without sufficient justification.

4. Now, therefore, in exercise of the powers delegated under sub-para (b) of Paras 10 and 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995 *vide* S.O. No. 637(E) dated 4th September 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and thereafter, the National Pharmaceutical Pricing Authority being satisfied that it is necessary in the public interest so to do, hereby notifies the maximum retail price including excise duty and local taxes, of the following formulation pack manufactured by M/s. Wallace Laboratories Pvt. Ltd. and marketed by M/s. Wallace Pharmaceuticals Pvt. Ltd. as per the details herein under :—

TABLE

S.No.	Name of the formulation	Strength/composition	Pack size	Maximum Retail Price (including excise duty* and local taxes), in Rs.
1	2	3	4	5
1.	Walamycin Susp. 30ml.	Colistin Sulphate USP (equivalent to Colistin 12.5mg) colour sunset yellow FCF	30ml	25.46

* subject to actual payment of excise duty + local taxes.

5. The maximum Retail Price fixed for the above mentioned formulation pack shall be implemented by M/s. Wallace Laboratories Pvt. Ltd. and marketed by M/s. Wallace Pharmaceuticals Pvt. Ltd. within 15 days from receipt of this order by issuing a price list in form-V in accordance with the provisions of paragraph 15 of DPCO, 1995.

6. Failure of either or both companies to implement the Maximum Retail Price fixed, as above, within the stipulated aforesaid time shall attract action under Paragraph 13 of DPCO, 1995 for recovery of overcharged amount along with any and all other appropriate action, under the provisions of DPCO, 1995 read with the Essential Commodities Act, 1955.

7. The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.

8. The manufacturer/marketing company for the above said formulation shall be jointly and severally responsible to comply with this order and conditions mentioned herein above.

[PN/95/2007/L/F. No. 21(788)/2007/Div.-IV/NPPA]

P. K. SAHA, Dy. Director (Cost)

आदेश

नई दिल्ली, 30 जुलाई, 2007

का.आ. 1298(अ).—जबकि भारत सरकार, के रसायन और उर्वरक मंत्रालय के संकल्प सं. 33/7/97-पी आई-1 तारीख 29 अगस्त, 1997 द्वारा राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण की स्थापना, अन्य बातों के साथ प्रयुज औषधियों तथा विनिर्मितियों के मूल्य निर्धारित करने और उनमें यदि कोई परिवर्तन है तो उन्हें अधिसूचित करने, अनियंत्रित औषधों और विनिर्मितियों के मूल्यों को मॉनिटर करने और औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश के प्रावधानों का कार्यान्वयन करने के लिए, की गई थी।

2. जबकि रसायन और उर्वरक मंत्रालय ने सं. का.आ. 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 द्वारा औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 1995 (डीपीसीओ, 1995) के पैरा 26 के अनुसरण में और तदुपरान्त केन्द्रीय सरकार की ओर से राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण द्वारा प्रयुक्त की जाने वाली डीपीसीओ, 1995 के विशेषीकृत पैरों के सम्बन्ध में शक्तियां प्रत्यायोजित की थीं।

3. जबकि राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण नियमित रूप से ओ आर जी-आई एम एस में उपलब्ध मूल्य पर आँकड़ों के आधार पर अनियंत्रित (गैर-अनुसूचित) विनिर्मितियों के मूल्यों का अनुश्रवण करता है और जिसमें कि ओ आर जी-आई एम एस से प्राप्त आँकड़ों से देखा गया है कि मैसर्स ग्लैक्सो स्मिथकलाइन फार्मास्यूटिकल लिमिटेड द्वारा उत्पादित टेनोवेट जीएन क्रोम के विनिर्मित पैक के मूल्य में अप्रैल, 2004 से अप्रैल, 2005 की अवधि के दौरान 20% से अधिक की वृद्धि हुई। सम्बन्धित कम्पनी को इसके सम्बन्ध में ऐसी मूल्य-वृद्धि के लिए कारण प्रस्तुत करने के निर्देश दिए गए थे। कम्पनी से प्राप्त उत्तर की परीक्षा की गई और पाया गया कि सम्बन्धित वर्ष के दौरान उक्त विनिर्मित पैक के लिए 20% से ज्यादा की मूल्य-वृद्धि अनुचित और लोकहित के विरुद्ध थी क्योंकि यह उपभोक्ताओं पर बिना पर्याप्त औचित्य के अतर्कसंगत भार डालती है।

4. तदुपरान्त राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी किए गए आदेश सं. का.आ. 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 10 और 11 के उप-पैरा (ख) के अधीन प्रत्यायोजित शक्तियों का प्रयोग करते हुए, यह समाधान हो जाने पर कि लोकहित में ऐसा करना आवश्यक है, नीचे दिए गए ब्यौरों के अनुसार मैसर्स ग्लैक्सो स्मिथकलाइन फार्मास्यूटिकल लिमिटेड द्वारा उत्पादित निम्नलिखित विनिर्मितियों के पैकों में से प्रत्येक के उत्पाद शुल्क और स्थानीय शुल्क, यदि कोई हो, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा मूल्य अधिसूचित करती है, जैसा कि निम्न विवरण में दिया गया है :-

सारणी

क्र. सं.	विनिर्मित का नाम	प्रचलता	पैक आकार	अधिकतम खुदरा मूल्य (उत्पाद शुल्क* और स्थानीय कर सहित) (र.)
1	2	3	4	5
		प्रत्येक टिकिया में		
1.	टेनोवेट जीएन क्रोम	क्लोबेटासोल प्रोपियोनेट बीपी 0.05% डब्ल्यू/डब्ल्यू नियोमाइसिन सल्फेट आईपी 0.5% डब्ल्यू/डब्ल्यू इमीडयूरिया यूएसपीएनएफ (प्रेसरवेटिव के समान) 0.3% नॉन-ग्रेसी बेस	10 ग्राम की ट्यूब	20.98

*उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर के वास्तविक भुगतान की शर्त पर।

5. उक्त उल्लिखित विनिर्मित पैक के लिए निर्धारित अधिकतम खुदरा मूल्य, मैसर्स ग्लैक्सो स्मिथकलाइन फार्मास्यूटिकल लिमिटेड द्वारा डीपीसीओ, 1995 के पैरा 15 के प्रावधानों के अनुसार प्रपत्र V में मूल्य सूची जारी करते हुए इस आदेश की प्राप्ति के 15 दिनों के अन्दर लागू करना होगा।

6. एक या दोनों कम्पनियों का उक्त अनुबद्ध समय के भीतर उपर्युक्त अनुसार निर्धारित अधिकतम खुदरा मूल्य को लागू करने में असफल रहना आवश्यक वस्तुएं अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन किसी और अन्य सभी उपयुक्त कार्यवाहियों के साथ डीपीसीओ, 1995 के पैरा 13 के अधीन अधि-प्रभारित राशि की वसूली के लिए कार्यवाही को आकर्षित करेगा।

7. उक्त कथित विनिर्मित की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मित के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।

8. उक्त कथित विनिर्मित की विनिर्माता/विपणन कम्पनी संयुक्त एवं पृथक रूप से इस आदेश एवं इसमें उक्त उल्लिखित शर्तों के अनुपालन के लिए उत्तरदायी होगी।

[कां. सं./95/2007/वि/फा. सं. 20(179)/2007/एनपीपीए, -डिबी.-IV]

पी. के. साह, उप-निदेशक (लागत)

ORDER

New Delhi, the 30th July, 2007

S.O.1298(E).—Whereas the National Pharmaceutical Pricing Authority was established *vide* the Resolution of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers No. 33/7/97-PI-I, dated 29th August, 1997 *inter alia*, to fix prices and notify the changes therein, if any, of bulk drug and formulations, monitor the prices of decontrolled drugs and formulations and oversee the implementation of the provisions of the Drugs (Price Control) Order.

2. Whereas the Ministry of Chemicals and Fertilizers *vide* S.O. 637(E) dated 4th September, 1997 in pursuance of paragraph 26 of the Drugs (Price Control) Order, 1995 (DPCO, 1995) and thereafter delegated the powers in respect of specified paragraphs of the DPCO, 1995 to be exercised by the National Pharmaceutical Pricing Authority on behalf of the Central Government.

3. Whereas the National Pharmaceutical Pricing Authority monitors the prices of decontrolled (non-scheduled) formulations on the basis of data on price available in ORG-IMS on regular basis and wherein, from the data obtained from ORG-IMS it was observed that price of Tenovate GN Cream manufactured by M/s. Glaxo Smithkline Pharmaceuticals Ltd. increased by more than 20% during the period from April, 2004 to April, 2005. The concerned company was therefore directed to furnish the reasons for such price increase in pursuance thereof. The reply from the company was examined and it was observed that the price increase by more than 20% during the relevant year, for the above said formulation pack, was unjustified and against public interest in as much as it puts an unreasonable burden on the consumers without sufficient justification.

4. Now, therefore, in exercise of the powers delegated under sub-para (b) of Paras 10 and 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995 *vide* No. S.O. 637(E) dated 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and thereafter, the National Pharmaceutical Pricing Authority being satisfied that it is necessary in the public interest so to do, hereby notifies the maximum retail price including excise duty and local taxes, of the following formulation pack manufactured by M/s. Glaxo Smithkline Pharmaceuticals Ltd. as per the details herein under :—

TABLE

Sl. No.	Name of the Formulation	Strength/Composition	Pack size	Maximum Retail Price (including excise duty* and local taxes). (In Rs.)
1.	Tenovate GN Cream	Clobetasol propionate BP 0.05% w/w Neomycin Sulphate IP 0.5%, w/w Imidurea USP NF (as preservative) 0.3% w/w a non-greasy base	10gm. tube	20.98

* Subject to actual payment of excise duty + local taxes.

5. The maximum Retail Price fixed for the above mentioned formulation pack shall be implemented by M/s. Glaxo Smithkline Pharmaceuticals Ltd. within 15 days from receipt of this order by issuing a price list in Form V in accordance with the provisions of paragraph 15 of DPCO, 1995.

6. Failure of either or both companies to implement the Maximum Retail Price fixed, as above, within the stipulated aforesaid time shall attract action under Paragraph 13 of DPCO, 1995 for recovery of overcharged amount along with any and all other appropriate action, under the provisions of DPCO, 1995 read with the Essential Commodities Act, 1955.

7. The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.

8. The manufacturer/marketing company for the above said formulation shall be jointly and severally responsible to comply with this order and conditions mentioned herein above.

[PN/95/2007/L/F.No. 20(179)/2007/Div-IV/NPPA]

P. K. SAHA, Dy. Director (Cost)

आदेश

नई दिल्ली, 30 जुलाई, 2007

का.आ. 1299(अ).—जबकि भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय के संकल्प सं. 33/7/97-पी आई-1 तारीख 29 अगस्त, 1997 द्वारा राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण की स्थापना, अन्य बातों के साथ प्रपुंज औषधियों तथा विनिर्मितियों के मूल्य निर्धारित करने और उनमें यदि कोई परिवर्तन है तो उन्हें अधिसूचित करने, अनियंत्रित औषधों और विनिर्मितियों के मूल्यों को मॉनिटर करने और औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश के प्रावधानों का कार्यान्वयन करने के लिए की गई थी।

2. जबकि रसायन और उर्वरक मंत्रालय ने सं. का.आ. 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 द्वारा औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 1995 (डीपीसीओ, 1995) के पैरा 26 के अनुसरण में और तदुपरान्त केन्द्रीय सरकार की ओर से राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण द्वारा प्रयुक्त की जाने वाली डीपीसीओ, 1995 के विशेषीकृत पैरों के सम्बन्ध में शक्तियां प्रत्यायोजित की थीं।

3. जबकि राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण नियमित रूप से ओ आर जी-आई एम एस में उपलब्ध मूल्य पर आँकड़ों के आधार पर अनियंत्रित (गैर-अनुसूचित) विनिर्मितियों के मूल्यों का अनुश्रवण करता है और जिसमें कि ओ आर जी-आई एम एस से प्राप्त आँकड़ों से देखा गया है कि मैसर्स दिप्ती केयर हेल्थ प्रा. लिमिटेड द्वारा उत्पादित एवं मैसर्स सनवेज (इंडिया) प्रा. लिमिटेड द्वारा बाजार में उतारे गए लेसरीजेल 5 ग्राम के विनिर्मित पैक के मूल्य में अक्टूबर, 2004 से अक्टूबर, 2005 की अवधि के दौरान 20% से अधिक की वृद्धि हुई। सम्बन्धित कम्पनी को इसके सम्बन्ध में ऐसी मूल्य-वृद्धि के लिए कारण प्रस्तुत करने के निर्देश दिए गए थे। कम्पनी से प्राप्त उत्तर की परीक्षा की गई और पाया गया कि सम्बन्धित वर्ष के दौरान उक्त कथित विनिर्मित पैक के लिए 20% से ज्यादा की मूल्य-वृद्धि अनुचित और लोकहित के विरुद्ध थी क्योंकि यह उपभोक्ताओं पर बिना पर्याप्त औचित्य के अतर्कसंगत भार डालती है।

4. तदुपरान्त राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी किए गए आदेश सं. का.आ. 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 10 और 11 के उप-पैरा (ख) के अधीन प्रत्यायोजित शक्तियों का प्रयोग करते हुए, यह समाधान हो जाने पर कि लोकहित में ऐसा करना आवश्यक है, नीचे दिए गए ब्यौरों के अनुसार मैसर्स दिप्ती केयर हेल्थ प्रा. लिमिटेड द्वारा उत्पादित एवं मैसर्स सनवेज (इंडिया) प्रा. लिमिटेड द्वारा बाजार में उतारे गए निम्नलिखित विनिर्मितियों के पैकों में से प्रत्येक के उत्पाद शुल्क और स्थानीय शुल्क, यदि कोई हो, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा मूल्य अधिसूचित करती है, जैसा कि निम्न विवरण में दिया गया है :

सारणी

क्र.सं.	विनिर्मित का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम खुदरा मूल्य (उत्पाद शुल्क* और स्थानीय कर सहित) (रु.)
1	2	3	4	5
		प्रत्येक बायल में		
1.	लेसरीजेल 5 ग्राम	हाइड्रोक्सी प्रोपिल मिथायल सेल्यूलोस यूएसपी 2% सोडियम क्लोराइड आईपी 0.490% पोटाशियम क्लोराइड आईपी 0.075% मेगनिसियम क्लोराइड आईपी 0.030% सोडियम ऐसिटेट आईपी 0.390% सोडियम साइट्रेट आईपी 0.170% इन्जेक्शन के लिए पानी-क्यू एस.	5 ग्राम × 1	53.66

*उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर के वास्तविक भुगतान की शर्त पर।

5. उक्त उल्लिखित विनिर्मित पैक के लिए निर्धारित अधिकतम खुदरा मूल्य, मैसर्स दिप्ती केयर हेल्थ प्रा. लिमिटेड और मैसर्स सनवेज (इंडिया) प्रा. लिमिटेड द्वारा डीपीसीओ, 1995 के पैरा 15 के प्रावधानों के अनुसार प्रपत्र V में मूल्य सूची जारी करते हुए इस आदेश की प्राप्ति के 15 दिनों के अन्दर लागू करना होगा।

6. एक या दोनों कम्पनियों का उक्त अनुबद्ध समय के भीतर उपर्युक्त अनुसार निर्धारित अधिकतम खुदरा मूल्य को लागू करने में असफल रहना आवश्यक वस्तुएं अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन किसी और अन्य सभी उपयुक्त कार्यवाहियों के साथ डीपीसीओ, 1995 के पैरा 13 के अधीन अधि-प्रभारित राशि की वसूली के लिए कार्यवाही को आकर्षित करेगा।

7. उक्त कथित विनिर्मित की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मित के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
8. उक्त कथित विनिर्मित की विनिर्माता/विपणन कम्पनी संयुक्त एवं पृथक् रूप से इस आदेश एवं इसमें उक्त उल्लिखित शर्तों के अनुपालन के लिए उत्तरदायी होगी।

[कां. सं./95/2007/वि/फा. सं. 20(139)/2007/एनपीपीए.-डिवी.-IV]

पी. के. साह, उप-निदेशक (लागत)

ORDER

New Delhi, the 30th July, 2007

S.O. 1299(E).—Whereas the National Pharmaceutical Pricing Authority was established vide the Resolution of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers No. 33/7/97-Pl. I dated the 29th August, 1997 *inter alia*, to fix prices and notify the changes therein, if any, of bulk drug and formulations, monitor the prices of decontrolled drugs and formulations and oversee the implementation of the provisions of the Drugs (Price Control) Order.

2. Whereas the Ministry of Chemicals and Fertilizers vide S.O. 637(E) dated the 4th September, 1997 in pursuance of paragraph 26 of the Drugs (Price Control) Order, 1995 (DPCO, 1995) and thereafter delegated the powers in respect of specified paragraphs of the DPCO, 1995 to be exercised by the National Pharmaceutical Pricing Authority on behalf of the Central Government.

3. Whereas the National Pharmaceutical Pricing Authority monitors the prices of decontrolled (non-scheduled) formulations on the basis of data on price available in ORG-IMS on regular basis and wherein, from the data obtained from ORG-IMS it was observed that price of Lactigel 5 gm. pack manufactured by M/s. Deepthi Care Health Pvt. Ltd. and marketed by M/s. Sunways (India) Pvt. Ltd. increased by more than 20% during the period from October, 2004 to October, 2005. The concerned company was therefore directed to furnish the reasons for such price increase in pursuance thereof. The reply from the company was examined and it was observed that the price increase by more than 20% during the relevant year, for the above said formulation pack, was unjustified and against public interest in as much as it puts an unreasonable burden on the consumers without sufficient justification.

4. Now, therefore, in exercise of the powers delegated under sub-para (b) of Para 10 and 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995 vide S.O. No. 637(E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and thereafter, the National Pharmaceutical Pricing Authority being satisfied that it is necessary in the public interest so to do, hereby notifies the maximum retail price including excise duty and local taxes, of the following formulation pack manufactured by M/s. Deepthi Care Health Pvt. Ltd. and marketed by M/s. Sunways (India) Pvt. Ltd., as per the details herein under :—

TABLE

Sl.No.	Name of the formulation	Strength/Composition	Pack size	Maximum Retail Price (including excise duty* and local taxes). (In Rs.)
1.	Lactigel 5 gm.	Hydroxy Prop. Methyl Cellulose USP 2% Sod. Chloride IP 0.490% Potassium Chl. IP 0.075% Cal. Chl. IP 0.048% Mag. Chl. IP 0.030% Sod. Acetate IP 0.390% Sod. Citrate IP 0.170% Water for Inj. IP Q.S.	5 gm. x 1	53.66

* Subject to actual payment of excise duty + local taxes.

5. The maximum Retail Price fixed for the above mentioned formulation pack shall be implemented by M/s. Deepthi Care Health Pvt. Ltd. and by M/s. Sunways (India) Pvt. Ltd. within 15 days from receipt of this order by issuing a price list in Form V in accordance with the provisions of paragraph 15 of DPCO, 1995.

6. Failure of either or both companies to implement the Maximum Retail Price fixed, as above, within the stipulated aforesaid time shall attract action under Paragraph 13 of DPCO, 1995 for recovery of overcharged amount along with any and all other appropriate action, under the provisions of DPCO, 1995 read with the Essential Commodities Act, 1955.

7. The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.

8. The manufacturer/marketing company for the above said formulation shall be jointly and severally responsible to comply with this order and conditions mentioned herein above.

[PN/95/2007/L/F.No. 20(139)/2007/Div.-IV/NPPA]
P. K. SAHA, Dy. Director (Cost)

आदेश

नई दिल्ली, 30 जुलाई, 2007

का.आ. 1300(अ).—जबकि भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय के संकल्प सं. 33/7/97-पी आई-1 तारीख 29 अगस्त, 1997 द्वारा राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण की स्थापना, अन्य बातों के साथ प्रपुंज औषधियों तथा विनिर्मितियों का मूल्य निर्धारित करने और उनमें यदि कोई परिवर्तन हैं तो उन्हें अधिसूचित करने, अनियंत्रित औषधों और विनिर्मितियों के मूल्यों को मॉनिटर करने और औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश के प्रावधानों का कार्यान्वयन करने के लिए की गई थी।

2. जबकि रसायन और उर्वरक मंत्रालय ने सं. का.आ. 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 द्वारा औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 1995 (डीपीसीओ, 1995) के पैरा 26 के अनुसरण में और तदुपरान्त केन्द्रीय सरकार की ओर से राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण द्वारा प्रयुक्त की जाने वाली डीपीसीओ, 1995 के विशेषीकृत पैरों के सम्बन्ध में शक्तियां प्रत्यायोजित की थीं।

3. जबकि राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण नियमित रूप से ओ आर जी-आई एम एस में उपलब्ध मूल्य पर आँकड़ों के आधार पर अनियंत्रित (गैर-अनुसूचित) विनिर्मितियों के मूल्यों का अनुश्रवण करता है और जिसमें कि ओ आर जी-आई एम एस से प्राप्त आँकड़ों से देखा गया है कि मैसर्स यश फार्मा लिमिटेड द्वारा उत्पादित पीएनवी गोलियां 25 मिग्रा. के विनिर्मित पैक के मूल्य में अगस्त, 2004 से अगस्त, 2005 की अवधि के दौरान 20% से अधिक की वृद्धि हुई। सम्बन्धित कम्पनी को इसके सम्बन्ध में ऐसी मूल्य-वृद्धि के लिए कारण प्रस्तुत करने के निर्देश दिए गए थे। कम्पनी से प्राप्त उत्तर की परीक्षा की गई और पाया गया कि सम्बन्धित वर्ष के दौरान उक्त कथित विनिर्मित पैक के लिए 20% से ज्यादा की मूल्य-वृद्धि अनुचित और लोकहित के विरुद्ध थी क्योंकि यह उपभोक्ताओं पर बिना पर्याप्त औचित्य के अतर्कसंगत भार डालती है।

4. तदुपरान्त राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी किए गए आदेश सं. का.आ. 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 10 और 11 के उप-पैरा (ख) के अधीन प्रत्यायोजित शक्तियों का प्रयोग करते हुए, यह समाधान हो जाने पर कि लोकहित में ऐसा करना आवश्यक है, नीचे दिए गए ब्यौरों के अनुसार मैसर्स यश फार्मा लिमिटेड द्वारा उत्पादित निम्नलिखित विनिर्मितियों के पैकों में से प्रत्येक के उत्पाद शुल्क और स्थानीय शुल्क, यदि कोई हो, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा मूल्य अधिसूचित करती है, जैसा कि निम्न विवरण में दिया गया है :

सारणी

क्र.सं.	विनिर्मित का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम खुदरा मूल्य (उत्पाद शुल्क* और स्थानीय कर सहित) (रु.)
1	2	3	4	5
1.	पीएनवी गोलियां 25 ग्राम	मेकलिजिन एचसीएल आईपी 25 मिग्रा. और पायरिडोक्सीन एचसीएल 50 मिग्रा.	10 का पत्ता	19.97

*उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर के वास्तविक भुगतान की शर्त पर ।

5. उक्त उल्लिखित विनिर्मित पैक के लिए निर्धारित अधिकतम खुदरा मूल्य, मैसर्स यश फार्मा लिमिटेड द्वारा डीपीसीओ, 1995 के पैरा 15 के प्रावधानों के अनुसार प्रपत्र V में मूल्य सूची जारी करते हुए इस आदेश की प्राप्ति के 15 दिनों के अन्दर लागू करना होगा।

6. एक या दोनों कम्पनियों का उक्त अनुबद्ध समय के भीतर उपर्युक्त अनुसार निर्धारित अधिकतम खुदरा मूल्य को लागू करने में असफल रहना आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन किसी और अन्य सभी उपयुक्त कार्यवाहियों के साथ डीपीसीओ, 1995 के पैरा 13 के अधीन अधिभारित राशि की वसूली के लिए कार्यवाही को आकर्षित करेगा।

3339 4107-3

7. उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
8. उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी संयुक्त एवं पृथक् रूप से इस आदेश एवं इसमें उक्त उल्लिखित शर्तों के अनुपालन के लिए उत्तरदायी होगी।

[कां. सं./95/2007/वि/फा. सं. 21(799)/2007/एनपीपीए-डिवी.-IV]

पी. के. साह, उप-निदेशक (लागत)

ORDER

New Delhi, the 30th July, 2007

S.O. 1300(E).—Whereas the National Pharmaceutical Pricing Authority was established *vide* the Resolution of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers No. 33/7/97-PI.I dated 29th August, 1997 *inter alia*, to fix prices and notify the changes therein, if any, of bulk drug and formulations, monitor the prices of decontrolled drugs and formulations and oversee the implementation of the provisions of the Drugs (Price Control) Order.

2. Whereas the Ministry of Chemicals and Fertilizers *vide* S.O. 637(E) dated 4th September, 1997 in pursuance of paragraph 26 of the Drugs (Price Control) Order, 1995 (DPCO, 1995) and thereafter delegated the powers in respect of specified paragraphs of the DPCO, 1995 to be exercised by the National Pharmaceutical Pricing Authority on behalf of the Central Government.

3. Whereas the National Pharmaceutical Pricing Authority monitors the prices of decontrolled (non-scheduled) formulations on the basis of data on price available in ORG-IMS on regular basis and wherein, from the data obtained from ORG-IMS it was observed that price of PNV Tab 25 gm. pack manufactured by M/s. Yash Pharma Ltd. increased by more than 20% during the period from August, 2004 to August, 2005. The concerned company was therefore directed to furnish the reasons for such price increase in pursuance thereof. The reply from the company was examined and it was observed that the price increase by more than 20% during the relevant year, for the above said formulation pack, was unjustified and against public interest in as much as it puts an unreasonable burden on the consumers without sufficient justification.

4. Now, therefore, in exercise of the powers delegated under sub-para (b) of Para 10 and 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995 *vide* No. S.O. 637(E) dated 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and thereafter, the National Pharmaceutical Pricing Authority being satisfied that it is necessary in the public interest so to do, hereby notifies the maximum retail price including excise duty and local taxes, of the following formulation pack manufactured by M/s. Yash Pharma Ltd., as per the details herein under :—

TABLE

S.No.	Name of the formulation	Strength/composition	Pack size	Maximum Retail Price (including excise duty* and local taxes). In Rs.
1	2	3	4	5
1.	PNV Tab 25 mg	Meclizine Hcl IP 25 mg and Pyridoxine Hcl 50 mg	10's strip	19.97

* subject to actual payment of excise duty + local taxes.

5. The Maximum Retail Price fixed for the abovementioned formulation pack shall be implemented by M/s. Yash Pharma Ltd. within 15 days from receipt of this order by issuing a price list in Form V in accordance with the provisions of paragraph 15 of DPCO, 1995.

6. Failure of either or both companies to implement the Maximum Retail Price fixed, as above, within the stipulated aforesaid time shall attract action under Paragraph 13 of DPCO, 1995 for recovery of overcharged amount along with any and all other appropriate action, under the provisions of DPCO, 1995 read with the Essential Commodities Act, 1955.

7. The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.

8. The manufacturer/marketing company for the above said formulation shall be jointly and severally responsible to comply with this order and conditions mentioned herein above.

[PN/95/2007/1/F.No. 21(799)/2007/Div.-IV/NPPA]
P. K. SAHA, Dy. Director (Cost)

आदेश

नई दिल्ली, 30 जुलाई, 2007

का.आ. 1301(अ).—जबकि भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय के संकल्प सं. 33/7/97-पी आई-1 तारीख 29 अगस्त, 1997 द्वारा राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण की स्थापना, अन्य बातों के साथ प्रपुंज औषधियों तथा विनिर्मितियों मूल्य निर्धारित करने और उनमें यदि कोई परिवर्तन हैं तो उन्हें अधिसूचित करने, अनियंत्रित औषधों और विनिर्मितियों के मूल्यों को मॉनिटर करने और औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश के प्रावधानों का कार्यान्वयन करने के लिए, की गई थी।

2. जबकि रसायन और उर्वरक मंत्रालय ने सं. का.आ. 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 द्वारा औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 1995 (डीपीसीओ, 1995) के पैरा 26 के अनुसरण में और तदुपरान्त केन्द्रीय सरकार की ओर से राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण द्वारा प्रयुक्त की जाने वाली डीपीसीओ, 1995 के विशेषीकृत पैरों के सम्बन्ध में शक्तियां प्रत्यायोजित की थीं।

3. जबकि राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण नियमित रूप से ओ आर जी-आई एम एस में उपलब्ध मूल्य पर आँकड़ों के आधार पर अनियंत्रित (गैर-अनुसूचित) विनिर्मितियों के मूल्यों का अनुश्रवण करता है और जिसमें कि ओ आर जी-आई एम एस से प्राप्त आँकड़ों से देखा गया है कि मैसर्स मेप्रो फार्मास्यूटिकल (प्रा.) लिमिटेड द्वारा उत्पादित एवं मैसर्स ल्यूपिन लैब लिमिटेड द्वारा बाजार में उतारे गए रेमिस्टार-ए 2.5 मिग्रा. के विनिर्मित पैक के मूल्य में फरवरी, 2004 से फरवरी, 2005 की अवधि के दौरान 20% से अधिक की वृद्धि हुई। सम्बन्धित कम्पनी को इसके सम्बन्ध में ऐसी मूल्य-वृद्धि के लिए कारण प्रस्तुत करने के निर्देश दिए गए थे। इस कार्यालय द्वारा कई बार पत्र-व्यवहार के बाद भी कम्पनी किसी भी प्रकार का उत्तर देने में असफल रही। किसी अन्य आँकड़ें या कम्पनी से किसी औचित्य की अनुपस्थिति में और उपलब्ध सूचना के आधार पर पाया गया कि सम्बन्धित वर्ष के दौरान उक्त कथित विनिर्मित पैक के लिए 20% से ज्यादा की मूल्य-वृद्धि अनुचित और लोकहित के विरुद्ध थी क्योंकि यह उपभोक्ताओं पर बिना पर्याप्त औचित्य के अतर्कसंगत भार डालती है।

4. तदुपरान्त राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी किए गए आदेश सं. का.आ. 637(अ), तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 10 और 11 के उप-पैरा (ख) के अधीन प्रत्यायोजित शक्तियों का प्रयोग करते हुए, यह समाधान हो जाने पर कि लोकहित में ऐसा करना आवश्यक है, नीचे दिए गए ब्यौरों के अनुसार मैसर्स मेप्रो फार्मास्यूटिकल (प्रा.) लिमिटेड द्वारा उत्पादित एवं मैसर्स ल्यूपिन लैब लिमिटेड द्वारा बाजार में उतारे गए निम्नलिखित विनिर्मितियों के पैकों में से प्रत्येक के उत्पाद शुल्क और स्थानीय शुल्क, यदि कोई हो, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा मूल्य अधिसूचित करती है, जैसा कि निम्न विवरण में दिया गया है :

सारणी

क्र.सं.	विनिर्मित का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम खुदरा मूल्य (उत्पाद शुल्क* और स्थानीय कर सहित) (रु.)
1	2	3	4	5
1.	रेमिस्टार-ए	प्रत्येक कैपसूल में रेमीप्रिल बीपी 2.5 मिग्रा.+ एमियोडिपिन- 5.0 मिग्रा. बायसायलेट एक्सीपियेन्ट क्यू. एस.	10 का पत्ता	47.61

*उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर के वास्तविक भुगतान की शर्त पर।

5. उक्त उल्लिखित विनिर्मित पैक के लिए निर्धारित अधिकतम खुदरा मूल्य, मैसर्स मेप्रो फार्मास्यूटिकल (प्रा.) लिमिटेड एवं मैसर्स ल्यूपिन लैब लिमिटेड द्वारा डीपीसीओ, 1995 के पैरा 15 के प्रावधानों के अनुसार प्रपत्र-V में मूल्य सूची जारी करते हुए इस आदेश की प्राप्ति के 15 दिनों के अन्दर लागू करना होगा।

6. एक या दोनों कम्पनियों का उक्त अनुबद्ध समय के भीतर उपर्युक्त अनुसार निर्धारित अधिकतम खुदरा मूल्य को लागू करने में असफल रहना आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन किसी और अन्य सभी उपयुक्त कार्यवाहियों के साथ डीपीसीओ, 1995 के पैरा 13 के अधीन अधि-प्रभारित राशि की वसूली के लिए कार्यवाही को आकर्षित करेगा।

7. उक्त कथित विनिर्मित की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मित के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।

8. उक्त कथित विनिर्मित की विनिर्माता/विपणन कम्पनी संयुक्त एवं पृथक् रूप से इस आदेश एवं इसमें उक्त उल्लिखित शर्तों के अनुपालन के लिए उत्तरदायी होगी।

[कां. सं./95/2007/वि.फा. सं. 20(144)/2006/एनपीपीए-डिबी.-IV]

पी. के. साह, उप-निदेशक (लागत)

ORDER

New Delhi, the 30th July, 2007

S.O. 1301(E).—Whereas the National Pharmaceutical Pricing Authority was established *vide* the Resolution of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers No. 33/7/97-PI.I dated 29th August, 1997 *inter alia*, to fix prices and notify the changes therein, if any, of bulk drug and formulations, monitor the prices of decontrolled drugs and formulations and oversee the implementation of the provisions of the Drugs (Price Control) Order.

2. Whereas the Ministry of Chemicals and Fertilizers *vide* S.O. 637(E) dated 4th September, 1997 in pursuance of paragraph 26 of the Drugs (Price Control) Order, 1995 (DPCO, 1995) and thereafter delegated the powers in respect of specified paragraphs of the DPCO, 1995 to be exercised by the National Pharmaceutical Pricing Authority on behalf of the Central Government.

3. Whereas the National Pharmaceutical Pricing Authority monitors the prices of decontrolled (non-scheduled) formulations on the basis of data on price available in ORG IMS on regular basis and wherein, from the data obtained from ORG-IMS it was observed that price of Remistar-A 2.5mg, Tab formulation pack manufactured by Mepro Pharmaceuticals (P.) Ltd. and marketed by M/s. Lupin Labs. Ltd., increased by more than 20% during the period from February, 2004 to February, 2005. The concerned company was therefore directed to furnish the reasons for such price increase in pursuance thereof. Despite several communications from this office, the said company failed to furnish any reply. The reply from the company was examined and it was observed that the price increase by more than 20% during the relevant year, for the above said formulation pack, was unjustified and against public interest in as much as it puts an unreasonable burden on the consumers without sufficient justification.

4. Now, therefore, in exercise of the powers delegated under sub-para (b) of Paras 10 and 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995 *vide* S. D. No. 637(E), dated 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and thereafter, the National Pharmaceutical Pricing Authority being satisfied that it is necessary in the public interest so to do, hereby notifies the maximum retail price including excise duty and local taxes, of the following formulation pack manufactured by Mepro Pharmaceuticals (P.) Ltd. and marketed by M/s. Lupin Labs. Ltd., as per the details hereunder :—

TABLE

S.No.	Name of the formulation	Strength/composition	Pack size	Maximum Retail Price (including excise duty* and local taxes). In Rs.
1	2	3	4	5
1.	Ramistar-A	Ramipril BP 2.5 mg + Amlodipine 5.0 mg besylate accipients Q.S.	10's strip	47.61

* Subject to actual payment of excise duty + local taxes.

5. The maximum Retail Price fixed for the above mentioned formulation pack shall be implemented by Mepro Pharmaceuticals (P.) Ltd. and by M/s. Lupin Labs. Ltd., within 15 days from receipt of this order by issuing a price list in Form-V in accordance with the provisions of paragraph 15 of DPCO, 1995.

6. Failure of the above said Company to implement the Maximum Retail Price fixed, as above, within the stipulated aforesaid time shall attract action under Paragraph 13 of DPCO, 1995 for recovery of overcharged amount along with any and all other appropriate action, under the provisions of DPCO, 1995 read with the Essential Commodities Act, 1955.

7. The manufacturer/marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.

8. The manufacturer/marketing company for the above said formulation shall be jointly and severally responsible to comply with this order and conditions mentioned hereinabove.

[PN/95/2007/L./F.No. 20(144)/2006/Div-IV/NPPA]

P. K. SAHA, Dy. Director (Cost)

आदेश

नई दिल्ली, 30 जुलाई, 2007

का.आ. 1302(अ).—जबकि भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय के संकल्प सं. 33/7/97-पी आई-1 तारीख 29 अगस्त, 1997 द्वारा राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण की स्थापना, अन्य बातों के साथ प्रपुंज औषधियों तथा विनिर्मितियों मूल्य निर्धारित करने और उनमें यदि कोई परिवर्तन हैं तो उन्हें अधिसूचित करने, अनियंत्रित औषधों और विनिर्मितियों के मूल्यों को मॉनिटर करने और औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश का प्रावधानों का कार्यान्वयन करने के लिए, की गई थी।

2. जबकि रसायन और उर्वरक मंत्रालय ने सं. का.आ. 637(अ), तारीख 4 सितम्बर, 1997 द्वारा औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 1995 (डीपीसीओ, 1995) के पैरा 26 के अनुसरण में और तदुपरान्त केन्द्रीय सरकार की ओर से राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण द्वारा प्रयुक्त की जाने वाली डीपीसीओ, 1995 के विशेषीकृत पैरों के सम्बन्ध में शक्तियां प्रत्यायोजित की थीं।

3. जबकि राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण नियमित रूप से ओ आर जी-आई एम एस में उपलब्ध मूल्य पर आँकड़ों के आधार पर अनियंत्रित (गैर-अनुसूचित) विनिर्मितियों के मूल्यों का अनुश्रवण करता है और जिसमें कि ओ आर जी-आई एम एस से प्राप्त आँकड़ों से देखा गया है कि मैसर्स यूसीबी इंडिया प्रा. लिमिटेड द्वारा उत्पादित एवं मैसर्स ग्लैक्सो स्मिथकलाइन फार्मास्यूटिकल लिमिटेड द्वारा बाजार में उतारे गए वोजेट 5 मिग्रा के विनिर्मित पैक के मूल्य में फरवरी, 2004 से फरवरी, 2005 की अवधि के दौरान 20% से अधिक की वृद्धि हुई। सम्बन्धित कम्पनी को इसके सम्बन्ध में ऐसी मूल्य-वृद्धि के लिए कारण प्रस्तुत करने के निर्देश दिए गए थे। इस कार्यालय द्वारा कई बार पत्र-व्यवहार के बाद भी कम्पनी किसी भी प्रकार का उतर देने में असफल रही। किसी अन्य आँकड़े या कम्पनी से किसी औचित्य की अनुपस्थिति में और उपलब्ध सूचना के आधार पर पाया गया कि सम्बन्धित वर्ष के दौरान उक्त कथित विनिर्मित पैक के लिए 20% से ज्यादा की मूल्य-वृद्धि अनुचित और लोकहित के विरुद्ध थी क्योंकि यह उपभोक्ताओं पर बिना पर्याप्त औचित्य के अतर्कसंगत भार डालती है।

4. तदुपरान्त राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी किए गए आदेश सं. का.आ. 637(अ), तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 10 और 11 के उप-पैरा (ख) के अधीन प्रत्यायोजित शक्तियों का प्रयोग करते हुए, यह समाधान हो जाने पर कि लोकहित में ऐसा करना आवश्यक है, नीचे दिए गए ब्यौरों के अनुसार मैसर्स यूसीबी इंडिया प्रा. लिमिटेड द्वारा उत्पादित एवं मैसर्स ग्लैक्सो स्मिथकलाइन फार्मास्यूटिकल लिमिटेड द्वारा बाजार में उतारे गए निम्नलिखित विनिर्मितियों के पैकों में से प्रत्येक के उत्पाद शुल्क और स्थानीय शुल्क, यदि कोई हो, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा मूल्य अधिसूचित करती है, जैसा कि निम्न विवरण में दिया गया है :-

सारणी

क्र.सं.	विनिर्मित का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम खुदरा मूल्य (उत्पाद शुल्क* और स्थानीय कर सहित) (रु.)
प्रत्येक टिकिया में				
1.	वोजेट 5 मिग्रा.	लेवोसिटीजन डाईहाइड्रोक्लोराइड-5 मिग्रा.	10 का पत्ता	44.73

* उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर के वास्तविक भुगतान की शर्त पर।

5. उक्त उल्लिखित विनिर्मित पैक के लिए निर्धारित अधिकतम खुदरा मूल्य, मैसर्स यूसीबी इंडिया प्रा. लिमिटेड द्वारा उत्पादित एवं मैसर्स ग्लैक्सो स्मिथकलाइन फार्मास्यूटिकल लिमिटेड द्वारा बाजार में उतारे गए द्वारा डीपीसीओ, 1995 के पैरा 15 के प्रावधानों के अनुसार प्रपत्र V में मूल्य सूची जारी करते हुए इस आदेश की प्राप्ति के 15 दिनों के अन्दर लागू करना होगा।

6. उक्त कथित कम्पनी के उक्त अनुबद्ध समय के भीतर उपर्युक्त अनुसार निर्धारित अधिकतम खुदरा मूल्य को लागू करने में असफल रहना आवश्यक वस्तुएं अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन किसी और अन्य सभी उपयुक्त कार्यवाहियों के साथ डीपीसीओ, 1995 के पैरा 13 के अधीन अधि-प्रभारित राशि की वसूली के लिए कार्यवाही को आकर्षित करेगा।

7. उक्त कथित विनिर्मित की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मित के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।

8. उक्त कथित विनिर्मित की विनिर्माता/विपणन कम्पनी संयुक्त एवं पृथक रूप से इस आदेश एवं इसमें उक्त उल्लिखित शर्तों के अनुपालन के लिए उत्तरदायी होगी।

[कां. सं./95/2007/वि/फा. सं. 20(152)/2006/एनपीपीए-डिवी.-IV]

पी. के. साह, उप-निदेशक (लागत)

ORDER

New Delhi, the 30th July, 2007

S.O. 1302(E).—Whereas the National Pharmaceutical Pricing Authority was established *vide* the Resolution of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers No. 33/797-PI.I dated 29th August, 1997 *inter alia*, to fix prices and notify the changes therein, if any, of bulk drug and formulations, monitor the prices of decontrolled drugs and formulations and oversee the implementation of the provisions of the Drugs (Price Control) Order.

2. Whereas the Ministry of Chemicals and Fertilizers vide S.O. 637(E), dated 4th September, 1997 in pursuance of paragraph 26 of the Drugs (Price Control) Order, 1995 (DPCO, 1995) and thereafter delegated the powers in respect of specified paragraphs of the DPCO, 1995 to be exercised by the National Pharmaceutical Pricing Authority on behalf of the Central Government.

3. Whereas the National Pharmaceutical Pricing Authority monitors the prices of decontrolled (non-scheduled) formulations on the basis of data on price available in ORG-IMS on regular basis and wherein, from the data obtained from ORG-IMS it was observed that price of Vozer 5mg. formulation pack manufactured by M/s. UCB India Pvt. Ltd., and marketed by M/s. GlaxoSmithkline Pharmaceuticals Ltd. increased by more than 20% during the period from February, 2004 to February, 2005. The concerned company was therefore directed to furnish the reasons for such price increase in pursuance thereof. Despite several communications from this office, the said company failed to furnish any reply. In the absence of any other data or justification from the company and on the basis of available information, the price increase by more than 20% during the relevant year, for the above said formulation pack, was unjustified and against public interest in as much as it puts an unreasonable burden on the consumers without sufficient justification.

4. Now, therefore, in exercise of the powers delegated under sub-para (b) of Para 10 and 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995 vide S.O. No. 637(E), dated 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and thereafter, the National Pharmaceutical Pricing Authority being satisfied that it is necessary in the public interest so to do, hereby notifies the maximum retail price including excise duty and local taxes, of the following formulation pack manufactured by M/s. UCB India Pvt. Ltd., and marketed by M/s. GlaxoSmithkline Pharmaceuticals Ltd. as per the details herein under :—

TABLE

S.No.	Name of the formulation	Strength/composition	Pack size	Maximum Retail Price (including excise duty* and local taxes). In Rs.
1.	Vozer 5mg.	Levomepromazine Dihydrochloride 5mg.	10's strip	44.73

* Subject to actual payment of excise duty + local taxes.

5. The maximum Retail Price fixed for the above mentioned formulation pack shall be implemented by M/s. UCB India Pvt. Ltd., and by M/s. GlaxoSmithkline Pharmaceuticals Ltd. within 15 days from receipt of this order by issuing a price list in Form V in accordance with the provisions of paragraph 15 of DPCO, 1995.

6. Failure of the above said company to implement the Maximum Retail Price fixed, as above, within the stipulated aforesaid time shall attract action under Paragraph 13 of DPCO, 1995 for recovery of overcharged amount along with any and all other appropriate action, under the provisions of DPCO, 1995 read with the Essential Commodities Act, 1955.

7. The manufacturer/marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.

8. The manufacturer/marketing company for the above said formulation shall be jointly and severally responsible to comply with this order and conditions mentioned herein above.

[P/N/95/2007/L/E. No. 20(152)/2006/Div-IV/NPPA]

P. K. SAHA, Dy. Director (Cost)